19 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

11 N° de publication :

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

2 752 425

②1) N° d'enregistrement national:

96 10277

(51) Int Cl⁶ : **C 12 N 15/31**. C 12 N 15/74, 15/81, 15/85, C 12 Q 1/68

(12)

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

- 22) Date de dépôt : 19.08.96.
- (30) Priorité :

71 Demandeur(s): INSTITUT PASTEUR DE LILLE — FR et INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE INSERM — FR.

(72) Inventeur(s) : MAGDALENA JUANA, SUPPLY PHILIP

- Date de la mise à disposition du public de la demande : 20.02.98 Bulletin 98/08.
- 56 Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule.
- 60 Références à d'autres documents nationaux apparentés :
- (73) Titulaire(s):

et LOCHT CAMILLE.

- 74 Mandataire : CABINET LAVOIX.
- FRAGMENTS D'ACIDES NUCLEIQUES SPECIFIQUES DE MYCOBACTERIES MEMBRES DU COMPLEXE M. TUBERCULOSIS ET LEURS APPLICATIONS POUR LA DETECTION ET LE DIAGNOSTIC DIFFERENTIEL DES MEMBRES DU COMPLEXE M. TUBERCULOSIS.
- (57) Cette invention concerne un fragment d'acides nucléiques spécifique de mycobactéries appartenant au complexe M. tuberculosis, comprenant un enchaînement de nucléotides choisi parmi la séquence SEQ ID n° 1, la séquence SEQ ID n° 2, leurs séquences complémentaires séquences d'acides nucléiques capables de s'hybrider à l'une des séquences précédentes dans des conditions de stringence adéquates.

Elle vise également les utilisations desdites séquences pour la détection et le diagnostic différentiel de mycobactéries membres du complexe M. tuberculosis, notamment le diagnostic différentiel du BCG des autres membres du complexe.



La présente invention concerne des séquences d'acides nucléiques de mycobactéries appartenant au complexe *M. tuberculosis*.

L'invention concerne également une méthode de détection in vitro de souches de mycobactéries appartenant au complexe *M. tuberculosis* ainsi qu'une méthode pour un diagnostic différentiel de souches du complexe *M. tuberculosis*, notamment pour différencier la présence du BCG de celle des autres membres du complexe dans un échantillon.

Approximativement, 1,7 milliard de personnes soit 1/3 de la population mondiale sont infectées par M. tuberculosis (Sudre et al., 1992). En 1990, le nombre de cas de tuberculose estimé était de 8 millions, dont 2,9 millions de morts (Sudre et al., 1992). Ces dernières années, le nombre de cas de tuberculose aux Etats-unis et en Europe a augmenté de 3 à 6 % par an, principalement dans des populations à haut risque telles que les patients souffrant de sida, les alcooliques chroniques, les sans-abris et les toxicomanes (Barnes et al., 1991).

Compte tenu des difficultés à combattre les infections par mycobactéries, il existe un besoin urgent de pouvoir disposer d'une méthode rapide spécifique et sensible, permettant de diagnostiquer ces infections. Aussi, la détection précoce de M. tuberculosis dans des échantillons cliniques prend-elle une importance croissante dans le contrôle de la tuberculose tant pour le traitement clinique de patients infectés que pour l'identification d'individus à risque exposés.

La détection par PCR (Polymerase Chain Reaction) d'ADN spécifique d'espèces de mycobactéries est probablement l'une des nouvelles approches les plus prometteuses pour un diagnostic rapide, spécifique et

5

10

15

20

sensible (Saiki et al., 1985; Brisson-Noël et al., 1989; Cousins et al., 1992; Eisenach et al., 1990; Forbes et al., 1993; Fries et al., 1991; Hermans et al., 1990; Jonas et al., 1993; Kolk et al., 1992; Pierre et al., 1991; Saboor et al., 1992; Shankar et al., 1991; Sjöbring et al., 1990). Les différentes études réalisées jusqu'à ce jour ont toutefois abouti à des résultats différents en ce qui concerne la spécificité et la sensibilité. Parmi les raisons de cette diversité, on peut notamment citer des différences méthodologiques concernant la préparation des échantillons, le protocole suivi pour l'amplification ou les méthodes de détection des produits de PCR.

Plusieurs de ces études sont relatives à la détection par PCR du complexe M. tuberculosis à partir de l'ADN cible IS6110 (Clarridge et al., 1993 ; Eisenach et al., 1990) ; Forbes et al., 1993) ; Noordhoeck et al., 1994), le gène codant pour l'antigène 65 kDa (Brisson-Noël et al., 1991 ; Telenti et al., 1993), le gène codant pour l'antigène 38 kDa (Folgueira et al., 1993 ; Sjöbring et al., 1990) ou l'ARN ribosomique 16S (Kox et al., 1995). Toutefois, tous ces tests de diagnostic identifient le complexe M. tuberculosis dans son ensemble.

Le complexe M. tuberculosis comprend M.

tuberculosis, M. bovis, M. microti et M. africanum. Ces
quatre espèces ont de fortes homologies dans leur ADN (85
à 100 %) (Imeada, 1985) et possèdent plusieurs gènes
totalement identiques. Cette homologie a limité l'utilisation de séquences d'ADN pour différencier les souches.

Il serait pourtant d'un intérêt particulier de pouvoir
différencier les souches de M. tuberculosis de celles du
bacille de Calmette-Guérin (BCG) M. bovis, ces dernières
étant souvent utilisées comme vaccins vivants pour une
immunoprotection contre la tuberculose. De façon évidente, il y a donc un intérêt à distinguer entre des

5

10

15

mycobactéries susceptibles d'être pathogènes et des souches BCG vaccinantes. Cette distinction est particulièrement importante dans le cas d'individus immunodéprimés, tels que les sujets infectés par le VIH.

Les analyses du polymorphisme en longueur des fragments de restriction (RFLP ou Restriction Fragment Length Polymorphism) basées sur l'insertion de l'élément IS6110 ont été utilisées pour différencier différentes souches de *M tuberculosis*. On a montré que cet élément d'insertion permettait d'obtenir des profils de RLFP spécifiques de souches du fait d'une variabilité dans sa localisation et dans le nombre de copies existant dans les génomes de différentes souches. IS6110 a été mis en évidence chez *M tuberculosis* et chez *M. bovis* mais pas chez les autres mycobactéries testées (Cave et al., 1991). En général, plusieurs copies de cet élément d'insertion peuvent être mises en évidence chez M. tuberculosis, alors qu'une seule copie est trouvée chez M. bovis BCG (Cave et al., 1991). Toutefois, certaines souches de M. tuberculosis sont dépourvues de IS6110 (van Soolingen et al., 1994) et des souches de M. bovis possédant un nombre important de copies sont communes chez certaines populations (van Soolingen et al., 1994). S'ajoute à ces limitations le fait que l'identification des souches de *M. tuberculosis* à partir de nécessite des analyses par Southern Blot et ne peut pas facilement être réalisée par des méthodes de PCR en routine.

Les auteurs de la présente invention ont mis en évidence une nouvelle séquence d'ADN cible pour amplification enzymatique. Cette séquence fait partie d'un opéron codant pour un système régulateur à deux composants spécifique de M. leprae et des bactéries membres du complexe M. tuberculosis. Les systèmes à deux composants sont des systèmes régulateurs appartenant à

5

10

15

20

une grande famille, impliquant deux protéines qui coopèrent en traduisant des signaux externes par des modifications au niveau de l'expression génétique (Parkinson et Kofoid, 1992. Selon un modèle général proposé, un composant localisé dans la membrane agirait comme un capteur des changements environnementaux et transmettrait l'information à un composant régulateur de la réponse dans le cytoplasme, qui à son tour modulerait la transcription des gènes cibles. La communication entre les deux composants est généralement réalisée par une cascade de phosphorylations.

Les auteurs de la présente invention ont à présent cloné et caractérisé un système à deux composants mycobactériens. Ce système apparaît être spécifique des membres du complexe *M. tuberculosis* et de *M. leprae*. De façon inattendue par rapport aux autres systèmes à deux composants, les gènes de ce système mycobactérien sont séparés par des séquences d'ADN (séquences intercistroniques ou séquences répétées) uniquement présentes parmi les souches de mycobactéries du complexe *M. tuberculosis* et chez *M. leprae*.

Les auteurs de la présente invention ont par ailleurs montré que chez les souches du complexe M. tuberculosis, cette région intercistronique correspondait à un nombre de répétitions exactes ou tronquées d'une séquence de 77 paires de bases, SEQ ID N° 1, qui pouvait varier selon les souches. La séquence tronquée (SEQ ID N° 2) est composée de 53 paires de bases et contient une --courte délétion interne en phase des nucléotides n° 40 à 66, qui sont substitués par un codon GAG.

Les auteurs de l'invention ont également montré que, de façon surprenante, la séquence tronquée (SEQ ID N° 2) était caractéristique des membres du complexe M. tuberculosis différents du BCG.

35 Chez M. leprae, la région intercistronique

5

10

15

20

25

correspondante est constituée par un variant de 52 paires de bases déjà décrit par ailleurs et dont la séquence est indiquée ci-après :

5' atg aca ccc gcg cag gcg atg atg cag agc gaa gtg acg aga ggg aat gtg a 3'.

Compte tenu de leurs caractéristiques, ces séquences répétées offrent un intérêt particulier pour identifier et différencier entre elles des souches du complexe M. tuberculosis par des techniques d'amplification enzymatique, telles que la PCR ou autres similaires. Plus particulièrement, permettent d'établir un diagnostic différentiel entre la présence du BCG et celle d'autres membres du complexe dans un échantillon biologique. Ce diagnostic différentiel, dont le principe est basé sur la détection spécifique de la séquence SEQ ID N° 2, constitue un aspect préféré de l'invention. Il est avantageusement mis en oeuvre pour distinguer une infection par le BCG d'une infection par d'autres membres virulents du complexe chez des individus immunodéprimés, tels que notamment les sujets infectés par le VIH.

L'invention a donc pour objet un fragment d'acides nucléiques spécifique de mycobactéries appartenant au complexe *M. tuberculosis*, comprenant un enchainement de nucléotides choisi parmi la séquence SEQ ID No 1, la séquence SEQ ID No 2, leurs séquences complémentaires ou les séquences d'acides nucléiques capables de s'hybrider à l'une des séquences précédentes dans des conditions de stringence adéquates.

Elle vise également l'utilisation desdites séquences pour la fabrication de sondes nucléotidiques pour la détection <u>in vitro</u> de mycobactéries appartenant au complexe *M. tuberculosis* et d'amorces oligonucléotidiques pour l'amplification enzymatique de séquences spécifiques des souches membres du complexe *M. tuberculo-*

5

1.0

15

20

25

30

sis.

5

15

20

25

30

35

L'invention a également pour objet une méthode permettant de différencier les souches du complexe M. tuberculosis entre elles, particulièrement de différencier le BCG des mycobactéries pathogènes de ce complexe.

Elle fournit également des moyens pour différencier des sous-groupes parmi les souches constituant le complexe *M. tuberculosis*.

Par ailleurs, elle peut permettre de différencier M. leprae des espèces et des souches appartenant au complexe M. tuberculosis dans un échantillon biologique.

Dans le cadre de la présente invention, on considère que les conditions de "stringence adéquates" dans lesquelles deux séquences nucléotidiques peuvent s'hybrider sont les conditions définies par le protocole recommandé par Boehringer Mannheim, à savoir : des températures de préhybridation, d'hybridation et de lavage de 68°C et un tampon de préhybridation et d'hybridation à base de 5 x SSC (Sambrook et al., 1989).

L'invention a pour objet un fragment d'acides nucléiques spécifique de mycobactéries du complexe *M. tuberculosis* localisé dans la région intercistronique du système senX3-reqX3.

Comme il sera expliqué dans les exemples, la séquence SEQ D Nº1 correspond à une entité de 77 paires de bases répétée en un nombre différent de copies selon les souches de mycobactéries étudiées. Cette séquence répétée possède un cadre de lecture ouvert (ORF ou Open Reading Frame) pouvant coder pour un peptide de 25 acides aminés.

L'invention vise ainsi un fragment d'acides nucléiques spécifique du complexe *M. tuberculosis*, comprenant un enchainement de nucléotides choisi parmi

la séquence SEQ ID Nº 1, sa séquence complémentaire ou les séquences d'acides nucléiques capables de s'hybrider à l'une des séquences précédentes dans des conditions de stringence adéquates.

Selon un autre aspect, l'invention vise un fragment d'acides nucléiques spécifique de membres du complexe M. tuberculosis différents du BCG, notamment les espèces virulentes M. tuberculosis, M. africanum ou M. bovis, comprenant un enchainement de nucléotides choisi parmi la séquence SEQ ID No 2, sa séquence complémentaire ou les séquences d'acides nucléiques capables de s'hybrider à l'une des séquences précédentes dans des conditions de stringence adéquates.

Comme cela est en effet illustré par les exemples, les souches de BCG sont différentiables de toutes les autres souches du complexe *M. tuberculosis* à cause de l'absence de la séquence SEQ ID n° 2 dans la région intergénique senX3-regX3 chez le BCG (voir tableau 3, groupes 4, 6, 8).

Les différentes séquences nucléotidiques de l'invention peuvent être d'origine artificielle ou non. Il peut s'agir de séquences d'ADN ou d'ARN.

Elles peuvent par exemple, être préparées par synthèse chimique, ou encore par des méthodes mixtes incluant des modifications chimiques ou enzymatiques de séquences obtenues par criblage de banques de séquences, au moyen de sondes élaborées sur la base des séquences SEQ ID Nº 1 ou 2. De telles banques peuvent être préparées par des techniques classiques de biologie moléculaire, connues de l'homme de l'art.

Les séquences nucléotidiques de l'invention permettent la réalisation de sondes ou d'amorces nucléotidiques, capables de s'hybrider spécifiquement avec celles-ci, leurs séquences d'ARN correspondantes ou les gènes correspondants. De telles sondes font également

5

10

15

20

25

30

partie de l'invention. Elles peuvent être utilisées comme outil de diagnostic <u>in vitro</u> pour la détection, par des expériences d'hybridation, de séquences d'acides nucléiques spécifiques de mycobactéries appartenant au complexe *M. tuberculosis*.

Préférentiellement, les sondes de l'invention comportent au moins 24 nucléotides consécutifs bien que des sondes plus courtes puissent également convenir. Au maximum celles-ci comportent la région intergénique senX3-regX3 complète de M. tuberculosis (IPL), à savoir deux séquences SEQ ID N° 1 successives suivies d'une séquence SEQ ID N° 2. Ce fragment d'ADN comporte 218 paires de bases.

Parmi les sondes nucléotidiques préférées spécifiques des membres du complexe *M. tuberculosis*, figurent notamment la séquence SEQ ID N° 1 dans son intégralité ou sa séquence complémentaire.

Selon un autre aspect, l'invention vise des sondes nucléotidiques pour la détection et la mise en évidence de séquences d'acides nucléiques spécifiques de membres du complexe M. tuberculosis différents du BCG, notamment les espèces virulentes M. tuberculosis, M. africanum ou M. bovis, ainsi que pour le diagnostic différentiel de la présence du BCG dans un échantillon biologique contenant des mycobactéries du complexe M. tuberculosis.

De telles sondes nucléotidiques sont obtenues à partir d'une région de la séquence SEQ ID No 2 encadrant le codon GAG à la position 40-42 ou de son brin complémentaire. Préférentiellement, cette région a une longueur de 21 paires de bases, et comporte 9 nucléotides en amont et en aval du codon GAG spécifique de la séquence SEQ ID N° 2.

Avantageusement, ces sondes comprennent la séquence SEQ ID No 2 dans son intégralité ou sa séquence

5

10

15

20

25

complémentaire.

5

10

15

20

25

30

35

Les sondes de l'invention hydrident selon les conditions d'hybridation appropriées, correspondant aux conditions de température et de force ionique usuellement utilisées par l'homme du métier.

Préférentiellement, les sondes de l'invention sont marquées, préalablement à leur utilisation. Pour cela, plusieurs techniques sont à la portée de l'homme du métier (marquage fluorescent, radioactif, chimioluminescent, enzymatique, etc).

Selon un mode de réalisation préféré, les sondes sont marquées à la digoxigénine. La digoxigénine (DIG) est un haptène stéroide couplé au dUTP pour marquer l'ADN utilisé comme sonde. Cette technologie est commercialisée par Boehringer Mannheim. Après l'hydridation avec la sonde et lavage, la détection se réalise suite à une émission d'un signal chemoluminescent grâce au substrat disodium 3-(4-methoxyspiro{1,2-dioxethane-3,2'-(5'-chloro)tricyclo decan}-4-yl)phenylphosphate (CSPD).

Les séquences nucléotidiques de l'invention sont également utiles pour la fabrication et l'utilisation d'amorces oligonucléotidiques pour des réactions de séquençage ou d'amplification enzymatique.

Les techniques d'amplification enzymatique sont principalement illustrées par la PCR. D'autres méthodes similaires peuvent toutefois être utilisées comme par exemple la LCR (Ligase Chain Reaction), la NASBA (Nucleic Acid Sequence Based Amplification), la Q--Bréplicase, la SDA (Strent Displacement Amplification) et toute autre variante comprise dans les connaissances technologiques de l'homme du métier. Ces techniques d'amplification d'acides nucléiques utilisent des molécules d'amorces oligonucléotidiques pour initier la réaction d'élongation de la séquence cible. La longueur exacte de ces amorces pourra varier selon les cas. Par

exemple, en fonction de la complexité de la séquence de la matrice, une amorce polynucléotidique contient typiquement de 15 à 25 nucléotides ou davantage. Dans certains cas, toutefois, elle peut en contenir moins.

Préférentiellement, les amorces nucléotidiques de l'invention comprennent au moins 19 nucléotides. Elles sont constituées par des amorces choisies sur des séquences adjacentes à la région intergénique senX3-reqX3, dans les régions 3' de senX3 et 5' de reqX3.

Selon une variante préférée, on utilise le couple d'amorces appelées C5 et C3, à savoir 5'GCGCGA-GAGCCCGAACTGC3' et 5'GCGCAGCAGAAACGTCAGC3'correspondant respectivement à l'extrémité 3' du gène senX3 et l'extrémité 5' du gène regX3. Ces amorces s'hydrident respectivement 56 paires de bases en amont de la région intercistonique et 62 paires de bases en aval de celleci.

Les séquences nucléotidiques et les sondes en résultant peuvent être clonées dans des vecteurs de clonage et/ou d'expression selon des techniques de biologie moléculaire classiques, impliquant notamment l'utilisation d'enzymes de restriction et de sites de coupure spécifiques.

Un vecteur de clonage préféré dans la présente invention est représenté par le plasmide pRegXMt1 déposé à la CNCM sous le numéro I-1766 dont la construction est décrite plus en détail dans les exemples ci-après.

Un autre vecteur de clonage selon l'invention 30 est représenté par le plasmide pRegX3Bc1 déposé à la CNCM sous le numéro I-1765. Ces plasmides ont été chacun introduits dans la bactérie E. coli XL1-blue.

Les vecteurs I-1765 et I-1766 contiennent chacun les gènes complets senX3-regX3 avec les régions intercistroniques de BCG et de M. tuberculosis respecti-

5

10

15

20

25

vement.

5

10

15

20

25

30

Les séquences nucléotidiques selon l'invention peuvent par ailleurs être exprimées dans des systèmes apropriés, pour la production et l'étude des actvités biologiques des peptides correspondants. Dans ce cas, celles-ci seront placées sous le contrôle de signaux permettant leur expression dans un hôte cellulaire.

Un système efficace de production d'une protéine ou d'un peptide recombinant nécessite de disposer d'un vecteur, par exemple d'origine plasmidique ou virale, et d'une cellule hôte compatible.

L'hôte cellulaire peut être choisi parmi des systèmes procaryotes, comme les bactéries, ou eucaryotes, comme par exemple les levures, cellules d'insectes, CHO (cellules d'ovaires de hamster chinois) ou tout autre système avantageusement disponible.

Le vecteur doit comporter un promoteur, des signaux d'initiation et de terminaison de la traduction, ainsi que les régions appropriées de régulation de la transcription. Il doit pouvoir être maintenu de façon stable dans la cellule et peut éventuellement posséder des signaux particuliers spécifiant la sécrétion de la protéine traduite.

Ces différents signaux de contrôle sont choisis en fonction de l'hôte cellulaire utilisé. A cet effet, les séquences nucléotidiques selon l'invention peuvent être insérées dans des vecteurs à réplication autonome au sein de l'hôte choisi, ou des vecteurs intégratifs de l'hôte choisi. De tels vecteurs seront préparés selon les méthodes couramment utilisées par l'homme du métier, et les clones en résultant peuvent être introduits dans un hôte approprié par des méthodes standard, telles que par exemple l'électroporation.

35 Les méthodes de diagnostic ou de détection in

<u>vitro</u> dans lesquelles les sondes nucléotidiques obtenues à partir des séquences de l'invention sont mises en oeuvre, font également partie de la présente invention.

Plus particulièrement, l'invention vise une méthode de détection de souches de mycobactéries appartenant au complexe *M. tuberculosis* dans un échantillon biologique comprenant les étapes suivantes:

- (i) mise en contact de l'échantillon biologique avec un couple d'amorces dans des conditions permettant une hybridation desdites amorces aux acides nucléiques spécifiques de souches de mycobactéries appartenant au complexe M. tuberculosis ;
- (ii) amplification desdits acides nucléiques;
 (iii) mise en contact d'une sonde nucléotidique selon l'invention avec ledit échantillon biologique dans des conditions permettant la formation de complexes d'hybridation entre ladite sonde et les séquences d'acides nucléiques amplifiés;
- (iv) détection des complexes d'hybridation 20 formés.

Selon une première variante, la méthode selon l'invention permet de détecter la présence d'un membre quelconque du complexe *M. tuberculosis* dans un échantillon biologique. Dans ce cas, les complexes de l'étape (iii) définie ci-dessus sont formés avec une sonde nucléotidique spécifique de la séquence SEQ ID N° 1 ou de son brin complémentaire.

Selon une seconde variante avantageuse, la
--méthode de l'invention permet de spécifiquement détecter
la présence des membres du complexe M. tuberculosis
autres que le BCG. Selon cette variante, les complexes
de l'étape (iii) qui sont détectés sont formés avec une
sonde nucléotidique spécifique de la séquence SEQ ID N'
2 ou de son brin complémentaire, consistant préférentiellement en une séquence courte composée de deux fois 9

5

10

15

paires de bases encadrant le codon GAG aux positions 40 à 42 spécifique de la séquence SEQ ID N° 2.

Selon une troisième variante particulièrement avantageuse, la méthode de l'invention permet un diagnostic différentiel du BCG et des autres membres du complexe. Dans ce cas, la méthode consiste dans un premier temps en une mise en évidence d'acides nucléiques spécifiques de tous les membres du complexe M. tuberculosis par détection selon l'étape (iv) des complexes d'hybridation formés avec une première sonde nucléotidique spécifique de la séquence SEQ ID N° 1 ou de son brin complémentaire, puis à rechercher parmi les acides nucléiques amplifiés capables de former des complexes avec ladite première sonde, ceux qui peuvent également former des complexes avec une seconde sonde nucléotidique spécifique de SEQ ID N° 2 ou de son brin complémentaire.

Les séquences d'acides nucléiques amplifiés hydridant uniquement avec la première sonde correspondent à des séquences d'acides nucléiques spécifiques du BCG, alors que les séquences hydridant avec chacune des deux sondes correspondent à des séquences des autres membres du complexe *M. tuberculosis*.

Cette méthode de diagnostic différentiel offre un intérêt évident par rapport aux méthodes de détection classiques, car elle permet de différencier une infection par du BCG (issue éventuellement d'une vaccination), de celle par une mycobactérie virulente du complexe M. tuberculosis (M. tuberculosis, M. bovis ou M. africanum, et éventuellement M. microti). Cette distinction est particulièrement importante chez des individus immunodéprimés, notamment des sujets infectés par le VIH.

Selon un autre mode de réalisation préféré, l'invention fournit une méthode d'identification de groupes de mycobactéries appartenant au complexe M.

5

10

15

20

25

tuberculosis, caractérisée en ce que :

- on met en contact l'ADN desdites souches préalablement extrait avec un couple d'amorces telles que définies précédemment, dans des conditions permettant une hybridation spécifique desdites amorces à leurs séquences correspondantes sur l'ADN desdites souches et l'obtention de produits d'amplification, et
- on mesure la longueur des produits d'amplification obtenus, par exemple par électrophorèse en gel d'agarose.

Avantageusement, on utilise dans cette méthode les amorces 5'GCGCGAGAGCCCGAACTGC3' et 5'GCGCAG-CAGAAACGTCAGC3'.

- L'invention concerne également une trousse pour l'identification <u>in vitro</u> de souches de mycobactéries appartenant au complexe *M. tuberculosis* dans un prélèvement biologique comprenant :
- un couple d'amorces selon l'invention, comme définies précédemment ;
- les réactifs nécessaires pour permettre l'amplification des séquences d'acides nucléiques spécifiques de souches appartenant au complexe *M. tuberculosis* à l'aide desdites amorces,
 - éventuellement des moyens pour révéler les fragments amplifiés, préférentiellement une sonde nucléotidique de l'invention.

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention sont illustrés par les exemples dans la suite _de la description ainsi que par les figures dont les légendes sont indiquées ci-après.

Figure 1 : Analyse par "Southern blot" de l'ADN de BCG (IPP). A). Le fragment de 259 paires de bases comprenant une partie du gène regX3 a été utilisé comme sonde pour détecter le gène dans différents

5

10

15

25

30

fragments de restriction dans l'ADN chromosomique du BCG(IPP). Les enzymes de restrictions utilisés sont indiqués en haut de la figure.

B). Carte de restriction partielle du locus des gènes senX3 et regX3 du BCG (IPP). Les sites de restrictions sont indiqués par rapport aux gènes senX3 et regX3, ainsi que la sonde utilisée.

Figure 2 : Séquence nucléotidique des gènes senX3 et regX3 du BCG (IPP) et séquences protéiques dérivés. Les flèches indiquent des séquences palindromiques. La séquence Shin-Dalgarno putative est soulignée en pointillés (SD). La séquence transmembranaire prédite de SenX3 est doublement soulignée. Les régions de SenX3 conservées chez d'autres senseurs sont soulignées et annotées : H, région contenant l'histidine modifiée; N, région riche en asparagine; F, région riche en phénylalanine; G1 et G2, régions riches en glycine. Les petites flèches verticales indiquent les résidus prédits pour être phosphorylés. La séquence annotée PgmY indique la fin du gène codant la phosphoglycerate mutase.

Figure 3 : Profil d'hydrophobicité de SenX3. Les valeurs positives indiquent des régions hydrophobes et les valeurs négatives indiquent les régions hydrophiles. Les flèches indiquent les codons d'initiation possibles et les deux lignes horizontales indiquent les régions transmembranaires prédites. Les chiffres au haut de la figure indiquent les numéros des acides aminés.

Figure 4 : Comparaison de la région intercistronique entre le BCG (IPP) et *M. tuberculosis* (IPL). Les gènes senX3 et regX3 sont indiqués par les flèches. Les séquences nucléotidiques sont indiquées ainsi que les séquences protéiques déduites.

Figure 5: Analyse par Southern blot d'ADN de M. tuberculosis et de BCG. L'ADN chromosomique de M. tuberculosis (IPL) (à droite) et de BCG (IPP) (à gauche)

5

10

15

20

25

30

a été digéré par PstI, soumis à électrophorèse en agarose et analyse par hybridation avec la sonde intergénique senX3-regX3 de M. tuberculosis (IPL).

Figure 6: Analyse par électrophorèse en agarose (2,5%) des produits obtenus par PCR réalisée sur différentes souches mycobactériennes. Pistes 1 à 3: groupe 1, respectivement M. microti, M. tuberculosis V808, M. tuberculosis V761; pistes 4 et 5, groupe 2, respectivement M. tuberculosis V729, M. bovis 60; pistes 6 à 8, groupe 3, respectivement M. bovis 63, M. bovis 78 et M. bovis AN5; pistes 9 et 10, groupe 4, respectivement M. tuberculosis H37Ra (IPL) et M. tuberculosis H37Rv (IPP); pistes 11 et 12, groupe 5, respectivement M. tuberculosis (IPL), M. bovis 76; pistes 13 et 14, groupe 6, respectivement M. bovis (BCGite 29) et M. bovis BCG (IPP); piste 15, groupe 7, M. tuberculosis N° 19.

Figure 7 : Analyse par Southern blot des fragments obtenus dans la figure 6. La sonde utilisée est la région intercistronique senX3-regX3 de M. tuberculosis(IPL).

EXEMPLES

EXEMPLE 1 : Carte génomique et clonage des gènes senX3-regX3 de M.bovis BCG (IPP), codant pour le système à deux composants mycobactérien.

Wren et al. (1992) ont amplifié un fragment __de 259 paires de base provenant du gène de M. tuberculo-sis (IPL) qu'ils ont appelé regX3.

Les auteurs de la présente invention ont amplifié la séquence correspondante à partir de *M. bovis* BCG (souche vaccinale 1173P2, obtenue à la collection WHO de Stockholm, Suède) en utilisant les oligonucléotides synthétiques suivants : 5'-CGAGGAGTCGCTGGCCGATCCGC-3' et

5

10

15

20

30

5'-AGCGCCCAGCTCCAGCCGACC-3'. L'amplification réalisée en utilisant ces amorces et une polymérase Deep Vent (New England Biolabs). Le produit d'amplification de 259 paires de base résultant a ensuite été purifié par 5 électrophorèse sur gel d'agarose puis sous-cloné dans le site SmaI du vecteur pBluescript KS+ (Stratagene) selon des protocoles standards (Sambrook et al., 1989). Cet insert a ensuite été retiré du plasmide recombinant par digestion avec BamHI et EcoRI puis marqué avec du dCTP[α-10 ³²P] par "random priming" (marquage au hasard) en utilisant le kit de "random priming" commercialisé par Boehringer selon les conditions recommandées par le fabricant. L'ADN génomique de M. bovis BCG (IPP), mis en culture dans du milieu de Sauton (Sauton, 1912) à 370C dans des flacons pour culture stationnaire de tissus, a 15 été extrait comme décrit auparavant (Kremer et al., 1995a) et digéré par différentes enzymes de restriction. Cet ADN a ensuite été soumis à une électrophorèse sur gel d'agarose et à une analyse par Southern Blot selon les méthodes standards (Sambrook et al., 1989). Le sondage 20 de l'empreinte avec de l'ADN marqué au [32P] a montré qu'une digestion par KpnI avec soit BamHI, EcoRI ou PstI, produisait des paires de bandes hybridantes, avec une bande marquée de façon plus intense que l'autre dans chacune des paires (fig. Ia). Ces bandes ont été attri-25 buées aux séquences 5' et 3' respectivement, du site KpnI asymétrique unique de la sonde. Ceci a permis de localiser les sites 5' et 3' BamHI, EcoRI et PstI du site KpnI __ (fig. Ib). Les digestions avec uniquement PstI ont donné une seule bande d'hybridation. Comme cela pouvait être 30 prévu, la digestion avec KnpI a donné deux bandes et la digestion avec BamHI et EcoRI a conduit à l'obtention d'une seule bande d'environ 3,5 kb.

L'ADN génomique du BCG a été digéré avec 35 BamHI et EcoRI, et des fragments d'ADN de 3 à 4 kb ont

été isolés après une électrophorèse sur gel d'agarose. Ces fragments ont été insérés dans pBluescript SK-(Stratagene) restreint par BamHI et EcoRI. 900 clones recombinants ont été criblés avec la sonde marquée au [32P] par la technique standard dite de "colony blot hybridization" (Sambrook et al., 1989). Trois d'entre eux étaient positifs et se sont avérés contenir le même insert d'ADN de 3,2 kb BamHI/EcoRI par analyse de restriction. Un clone hybridant a été isolé pour des études ultérieures et a été dénommé pRegX3Bc1 (I-1765).

EXEMPLE 2. : Séquence des gènes de *M. bovis*BCG (IPP) codant pour le système à deux composants

15 Les fragments SalI de 1,0, 1,5 et 0,7 kb ont été isolés de l'insert de 3,2 kb de pRegX3Bc1 (I-1765), et sous- clonés dans pBluescript SK-. La séquence de l'insert de 3,2 kb, ainsi que celle des sous-clones SalI a été déterminée sur les deux brins par la méthode de "primer walking". La séquence nucléotidique de 3208 pb 20 de M. bovis BCG (IPP) (Fig. 2) a démontré la fréquence de C + G caractéristique des mycobactéries (66,6 %). Deux principaux cadres de lecture ouverts (ORF, Open Reading Frame) désignés par regX3 et senX3, ont été identifiés (Fig. Ib et 2). Le gène regX3 démarre par un triplet ATG 25 à la position 1679 et se termine par un triplet TAG à la position 2360. Il contient la séquence de la sonde marquée au 32P et code pour une protéine dont la séquence __en acides aminés déduite est de 227 résidus pour une masse moléculaire calculée de 24 881 Da. La limite en 30 amont de l'ORF senX3 n'est pas certaine parce que cinq codons d'initiation potentiels en phase (ATG ou GTG) ont été trouvés sur une courte distance (de 296 à 446) (Fig. 2 et 3). Toutefois, seul le GTG à la position 296 est précédé à 9 nucléotides en amont, par une séquence 35

homologue à la séquence de Shine-Dalgarno de Escherichia coli (4 des 6 résidus sont identiques à AGGAGG). Donc, ce codon GTG pourrait être la limite en 5' de l'ORF senX3 qui se termine avec le codon stop TGA à la position 1526. Cet ORF est donc présumé coder pour une protéine de 44769 Da composée de 410 résidus d'acides aminés. Le gène senX3 est précédé à 273 nucléotides en amont par la partie 3' d'un ORF codant un homologue des phosphoglycérate mutases. Une séquence susceptible de former une structure en épingle à cheveux est localisée entre les positions 178 et 194. Cette séquence pourrait fonctionner comme une séquence terminatrice de transcription de l'ORF en amont.

Une recherche sur banque de donnée MycDB a révélé que les gènes senX3 et regX3 sont aussi présents chez M. leprae. Les produits qu'ils codent sont similaires respectivement à 82,7 % et 94,9 % aux protéines senX3 et RegX3 de M. bovis (IPP). L'ORF senX3 de M. leprae s'avère être initié par un codon GTG et est précédé par un ORF codant pour un homologue de phosphoglycérate mutase, similaire à celui qui a été trouvé chez M. bovis BCG (IPP).

EXEMPLE 3 : Clonage et séquençage des gènes senX3-reqX3 de M. tuberculosis (IPL).

Les gènes senX3 et regX3 de M. tuberculosis

(IPL) ont été clonés par PCR à partir d'ADN chromosomique
de M. tuberculosis 22962067, un isolat clinique de la
collection de mycobactéries de l'Institut Pasteur de
--Lille. L'ADN de M. tuberculosis (IPL) a été extrait par
la méthode décrite précédemment pour l'extraction d'ADN
chromosomique du BCG (Kremer et al., 1995a). Le fragment
de 2,2 kb contenant les gènes senX3 et regX3 de M.
tuberculosis (IPL) a été amplifié par PCR en utilisant
les amorces suivantes, homologues aux séquences adjacentes des gènes senX3 et RegX3 de M. bovis BCG (IPP): 5'-

10

15

TGGCGTAGTGTGTGTC-3' et 5'-GACCAGACAGTCGCCAAGGTT-3'. Le fragment amplifié a été cloné dans le site SmaI de pBluescript SK- (version II) pour produire un plasmide dénommé pRegX3Mt1 (I-1766). Le fragment total de 2,2 kb a ensuite été séquencé en utilisant la même stratégie que celle décrite dans l'exemple 2 pour les gènes senX3 et regX3 du BCG (IPP). La séquence d'ADN des ORF senX3 et regX3 de M. tuberculosis (IPL) ainsi que la région 5' en amont de senX3 et la région 3' en aval de RegX3 étaient identiques à celles du BCG (IPP). Toutefois, la région intercistronique entre senX3 et RegX3 démontrait des différences intéressantes qui sont étudiées dans l'exemple ci-après.

15 EXEMPLE 4 : Analyse de la région intercistronique senX3-regX3.

La région intercistronique entre senX3 et RegX3 contient une parfaite duplication de 77 paires de bases en tandem chez le BCG (IPP) (fig. 4). Chaque séquence répétée contient un court ORF qui a la capacité de coder pour un peptide de 25 acides aminés. Le codon d'initiation ATG que l'on peut déduire de la première répétition chevauche le codon stop TGA de senX3. Cette séquence répétée se termine par deux codons stop en phase, qui chevauchent le codon d'initiation ATG déduit de la répétition suivante. L'ORF de la seconde répétition se termine aussi par un double codon stop TGA, qui—chevauche le codon start ATG de regX3.

La région intercistronique de *M. tuberculosis* (IPL) est plus longue et contient une troisième séquence répétée qui toutefois n'est pas complète. Elle contient une courte délétion interne en phase des nucléotides 40 à 66 qui sont remplacés par GAG. L'ORF de cette troisième répétition se termine aussi par un double codon stop

5

10

20

25

30

chevauchant le codon ATG de regX3.

La séquence de la région intercistronique de M. leprae est plus courte que celle du BCG (IPP). Elle contient 52 paires de bases.

L'existence de ces structures en répétition dans la région intercistronique senX3-regX3 a conduit les inventeurs à rechercher si elles étaient présentes dans d'autres régions de M. tuberculosis (IPL) ou dans le chromosome de M. bovis BCG (IPP) par analyse par Southern La région intercistronique senX3-regX3 de M. tuberculosis (IPL) a été obtenue par digestion enzymatique de pRegX3Mt2 avec EcoRI et BamHI. Le fragment d'ADN de 491 paires de bases résultant a été ensuite digéré avec BsrI-AluI pour produire un fragment d'ADN de 218 paires de bases qui correspond au fragment intergénique senX3-reqX3 de M. tuberculosis (IPL). Ce fragment d'ADN a ensuite été marqué au hasard avec de la digoxigéninedUTP (kit cat. No 1093657) selon les recommandations du fabricant (Boehringer Mannheim). pRegX3Mt2 a été produit par une première amplification par PCR d'un fragment d'ADN chromosomique de 471 paires de bases de M. tuberculosis 22962067 (IPL) en utilisant les oligonucléotides 5'AAACACGTCGCGGCTAATCA et suivants 5'CCTCAAAGCCCCTCCTTGCGC 3' et le fragment amplifié résultant a ensuite été cloné dans le site SmaI de pBluescript KS-.

L'ADN chromosomique de *M. tuberculosis* (IPL) a ensuite été totalement digéré avec PstI et soumis à une -électrophorèse sur gel d'agarose et analysé par Southern blot selon les procédures habituelles (Sambrook et al., 1989). La sonde marquée a ensuite été utilisée pour une hybridation comme indiqué ci-après.

La sonde a d'abord été dénaturée par ébullition pendant 5 minutes, et la membrane a été incubée avec la sonde pendant la nuit à 68°C, après une préhybridation

5

10

15

20

25

pendant deux heures à 68°C. Le tampon utilisé pour la préhybridation et l'hybridation était du 5xSSC (Sambrook et al., 1989), 0,1% de N-laurylsarcosine (p/v); 0,02 % de SDS (p/v); 1 % de réactif bloquant (Boehringer Mannheim). La membrane a ensuite été lavée deux fois pendant cinq minutes dans du 2xSSC (Sambrook et al., 1989) et 0,1 % de SDS à température ambiante et deux fois pendant 15 minutes dans du 0,1xSSC, 0,1 % SDS à 68°C. Les sondes hybridées ont ensuite été immunodétectées avec des fragments Fab antidigoxigénine conjugués à la phosphatase alcaline et un substrat CSPD chimioluminescent (Boehringer Mannheim).

Comme on peut le voir sur la figure 5, différentes copies de la région intercistronique senX3-regX3 sont présentes chez M. tuberculosis (IPL), ainsi que chez M. bovis BCG (IPP).

EXEMPLE 5 : Amplification par PCR de la région intercistronique senX3-regX3 de différentes souches de mycobactéries.

Etant donné que la région intercistronique séparant les gènes senX3 et regX3 présente des variations de longueur entre M. bovis BCG (IPP), M. tuberculosis (IPL) et M. leprae, les auteurs de la présente invention ont analysé la région correspondante chez d'autres souches de M. bovis (y compris des souches non BCG) et de M. tuberculosis. Ils ont également analysé d'autres espèces de mycobactéries : (i) les autres membres du complexe M. tuberculosis : M. africanum et M. microti et (ii) les mycobactéries autres que celles du complexe M. tuberculosis.

Les souches analysées sont indiquées dans les tableaux 1 et 2. Leur ADN chromosomique a été préparé comme indiqué ci-après. Les mycobactéries ont été récupé-

5

10

15

20

25

rées par centrifugation (3000 tours/min ; 30 minutes), à partir de 100 ml de culture et mises en incubation pendant 1 heure à 37°C dans 10 ml de tampon phosphate (saccharose 0,4 M, EDTA 10 mM, Tris-HCl (pH 8,) 10 mM, 4 mg/ml de lysozyme). Les protoplastes obtenus ont été récupérés par centrifugation (3000 tours/min ; minutes) puis lysés en les mettant à incuber pendant 1 heure à 60°C dans 6 ml de tampon L (NaCl 10 mM, SDS 6 %, Tris-HCl (pH 8) 10 mM, 500 µg/ml de protéinase K). Après addition de 1,5 ml de NaCl 5 M, le mélange a été centrifugé (14 000 tours/min., 20 minutes). Le surnageant a été soumis à une extraction au phénol-chloroforme et l'ADN a été précipité à l'isopropanol. Le culot remis en suspension a ensuite été traité par la RNAse, extrait avec du phénol-chloroforme et du chloroforme puis précipité avec de l'éthanol. Le culot a été ensuite séché à l'air et remis en suspension dans 100 µl de tampon TE (10 mM Tris-HCl, 1mM EDTA, pH 7,6).

Les amorces pour analyse par PCR ont été choisies à partir de la séquence d'ADN des gènes senX3 et ReqX3 de M. bovis BCG (IPP) et M. tuberculosis (IPL). Une amorce (C5) hybridait à l'extrémité 3' du gène senX3 la séquence 5'-3' suivante avait et 5'GCGCGAGAGCCCGAACTGC3'. L'autre amorce (C3) hybridait à l'extrémité 5' du gène *Reg*X3 et avait la séquence 5'-3' suivante : 5'-GCGCAGCAGAAACGTCAGC-3'. Avec ces deux amorces, le produit de PCR comprend 56 paires de bases additionnelles à l'extrémité 5' de la région intergénique _et 62 paires de bases additionnelles à son extrémité 3' par rapport à la région intercistronique. Le produit de PCR a une longueur de 369 paires de bases pour M. tuberculosis 22962067 (IPL) et 276 paires de bases pour M. bovis BCG (IPP).

Les amplifications par PCR ont été réalisées dans un termocycleur (Perkin Elmer) par incubation de 1

5

10

15

20

25

ul d'ADN chromosomique avec le mélange réactionnel suivant : oligonucléotides C5 et C3 (1 µg/1µl de chaque), dTNP (2 µl) 25 mM, TMACl (chlorure de tétraméthylammonium) (2 μl) 5 mM, tampon enzymatique 10 x (10 μl), ADN Vent (1 U/0.5μl), polymérase eau (82 L'amplification a été réalisée sur 30 cycles à 940C pendant une minute, 65°C pendant une minute et 72°C pendant une minute. 10 µl de produit de PCR ont ensuite été soumis à une électrophorèse sur gel d'agarose à 2,5 % et visualisés avec du bromure d'éthidium. Les contrôles négatifs contenant tous les réactifs de PCR excepté la matrice d'ADN, ont été traités en parallèle avec les échantillons. La longueur du produit de PCR a été estimée par comparaison avec l'échelle d'ADN de 1 kb.

Aucun produit de PCR n'a été détecté pour les 11 souches de mycobactéries non tuberculosis testées. (voir tableau 2). Trois souches de Streptomyces (S. cacaoi, S. R61 et S. R39), ainsi que E. coli TG1 ont également donné des résultats négatifs en PCR. En revanche, des produits de PCR ont été obtenus avec tous les membres du complexe M. tuberculosis. La spécificité des produits de PCR a été confirmée dans tous les cas par analyse par Southern Blot en utilisant en tant que sonde la région intergénique senX3-regX3 de M. tuberculosis (IPL) marquée à la digoxigénine, comme décrit à l'exemple 4.

La longueur des fragments amplifiés est indiquée dans le tableau 3. Huit groupes différents avec des longueurs d'amplicon différentes ont été obtenus. sur les 35 isolats cliniques de M. tuberculosis testés, 34 ont donné des fragments de PCR de 329 paires de bases qui ne pouvaient être distingués de celui obtenu avec la souche référence M. tuberculosis 22962067 (IPL) (groupe 5). Une souche de M. tuberculosis (NO 19) a donné un produit de PCR de 254 paires de bases (groupe 8). M.

5

10

15

20

25

30

tuberculosis S200 appartient aussi au groupe 5.

Des souches de M. tuberculosis provenant du Vietnam et ne contenant pas la séquence IS6110 (V. 808, V. 761 et V.729) étaient différentes du groupe majeur M. tuberculosis (groupe 5). La longueur de leur produit de PCR dépassait de 500 paires de bases (un produit de +/-500 paires de base et deux de 560). Les souches de laboratoire de M. tuberculosis H37Ra et H37Rv avaient des produits de PCR légèrement plus grands que ceux obtenus dans le groupe 5 des souches de M. tuberculosis et ces deux souches sont classées parmi le groupe 4. Ces deux souches sont particulières en ce qui concerne la pathogénicité incertaine pour H37Rv et la perte de pathogénicité de H37Ra. Par ailleurs, aucun cas clinique de M. tuberculosis n'était présent dans les groupes 4, 6, 8; ces trois groupes sont donc spécifiques pour les souches nonvirulentes.

Les souches BCG (souches vaccinales et isolats de cas cliniques de BCGites) ont été divisées en trois groupes (N° 4, 6 et 8). Les produits de PCR obtenus à partir de ces souches avaient une longueur de 353 paires de base, 276 et 199, respectivement.

La variabilité la plus importante au niveau de la longueur des fragments de PCR était rencontrée pour les souches de *M. bovis* non BCG. Six souches ont été testées. Trois d'entre elles, y compris la souche référence AN5, ont donné des produits de PCR de 406 paires de bases (groupe 3). Les trois autres souches ont étéregroupées dans les groupes 2, 5 et 7 correspondant à des fragments de PCR d'environ 500 et de 329 ou 254 paires de bases respectivement.

5

10

15

20

25

<u>Tableau 1</u>: Complexe M. tuberculosis

5 - référence (22962067) - H37Ra - H37Rv - S200 - 35 isolats cliniques (différents profils de IS6110 RFLP) - 3 isolats cliniques du Vietnam : V808, V761, V729 - IPL* - IPP** - IPP (Marchal) - CHR de Lille - CHR de Lille	
(différents profils de IS6110 RFLP) - 3 isolats cliniques du Viet IPP (Marchal)	
15	
BCG Japonicus BCG Pragues - IPP - IPP BCG Montréal - IPP BCG Russe - IPP - IPP BCG Glaxo	
- <u>cas de BCGites</u> : 4 isolats cliniques (28, 29 30, 31) - <u>non BCG</u> : référence ANS - IPL - CHR de Lille	
1 isolat clinique (1) 2 isolats de chèvres (60, 63) 2 isolats de vaches (76, 78) M. africanum - isolat clinique - isolat clinique	
M. microti - référence ATCC 19422 - CHR de Lille	
- IPP (Marchal)	

* Institut Pasteur de Lille

** Institut Pasteur de Paris

*** Centre Hospitalier Régional de Lille

BNSDOCID: <FR___2752425A1_I_>

Tableau 2 : Mycobactéries atypiques

	Espèces et Souches	Sources					
5	М. аигит	- isolats cliniques (IPL)					
	M. avium	- isolats cliniques (IPL)					
	M. chelonae	- isolats cliniques (IPL)					
	M. flavescens	- isolats cliniques (IPL)					
	M. fortuitum	- isolats cliniques (IPL)					
10	M. kansasii	- isolats cliniques (CHR de Lille)					
	M. marinum	- isolats cliniques (IPL)					
	M. scrofulaceum	- isolats cliniques (IPL)					
	M. smegmatis	- IPL					
	M. terae	- isolats cliniques (IPL)					
15	M. xenopi	- isolats cliniques (IPL)					

Tableau 3 : Amplification par PCR de la région intergénique senX3-regX3 et séquençage

5	Souches de Mycobactérie	Longueur estimée du produit obtenu lors de la PCR	Composition de la région intergénique senX3-regX3
10	1 - <u>M. microti</u> - <u>M. tuberculosis:</u> - V.808 - V.761	- .560 pb	77 77 77 77 77 53 → → → → → → →
	- M. tuberculosis V. 729 - M. bovis 60 (chèvre)	± 500 pb	
15	- <i>M. bovis</i> :- 63 (chèvre) - 78 (vache) - <u>AN5</u>	<u>406 pb</u>	77 77 77 53 → → → → →
20	- M. tuberculosis H37Rv (IPP - M. tuberculosis H37Ra (IPL) - BCG: - <u>BCG Japonicus</u> - BCGite 28 - BCGite 30) 353 pb	77 77 77
25	- M. africanum - M. bovis 76 (vache) - M. tuberculosis: - référence de l'IPL - S200 - 34 isolats cliniqu		<i>77 77 53</i>
30	- BCG: - référence de l'IPP - BCG Moreau - BCG Russe - BCG Glaxo - BCGite 29 - BCGite 31	276 pb	77 77 →
35	- M. bovis 1 - M. tuberculosis n°19): un des 35 isolats cliniques du CHR de Lille testés	254 pb	77 53 →→
40	- BCG: - <u>BCG Pragues</u> - BCG Montréal	199 pb	77 >

Les fragments d'ADN amplifiés comprennent la région intercistronique senX3-regX3 ainsi que 56 paires de bases en amont de celle-ci et 62 paires de bases en aval. Les flèches 77 et 53 désignent les éléments répétés trouvés dans chaque groupe. Les souches pour lesquelles la région intercistronique a été séquencée sont soulignées.

LISTES DES SEQUENCES

5	SEQ	ID 1	N° 1	: 7	7 pa:	ires	de l	pases	s :					
10								gca gga					gag	gtg
15	SEQ	ID N	1° 2	: 5	3 pai	ires	de l	pases	5 :					
			tgc cgc		gac	gac	gat	gca	gag	cgt	agc	gat	gag	gag
2.0										-				

BIBLIOGRAPHIE

Barnes, P.F., A.B. Bloch, P.T. Davidson, and D.E. Snider. 1991. Tuberculosis in patients with human immunodeficiency virus infection. N. Engl. J. Med. 324: 1644-1650.

Brisson-Noel, A., D. Lecossier, X. Nassif, B. Giquel, V. Levy-Frebault, and A.J. Hance. 1989. Rapid diagnosis of tuberculosis by amplification of mycobacteria DNA in clinical samples. Lancet ii: 1069-1072.

Brisson-Noel, A., C. Aznar, C. Chureau, S. Nguyen, C. Pierre, M. Bartoli, R. Bonete, G. Pialoux, B. Gicquel, and G. Garrigue. 1991. Diagnosis of tuberculosis by DNA amplification in clinical practice evaluation. Lancet 338: 364-366.

Cave, M.D., K.D. Eisenach, P.F. McDermott, J.H. Bates, and J.T. Crawford. 1991. IS6110: conservation of sequence in the Mycobacterium tuberculosis complex and its utilization in DNA fingerprinting. Mol. Cell. Probes 5: 73-80.

Clarridge, J.E., R.M. Shawar, T. Shinnick, and B.B. Plikaytis. 1993. Large-scale use of polymerase chain reaction for detection of Mycobacteria tuberculosis in a routine mycobacteriology laboratory. J. Clin. Microbiol. 31: 2049-2056.

Cousins, D.V., S.D. Wilton, B.R. Francis, and B.L. Beth. 1992. Use of PCR for rapid diagnosis of tuberculosis. J. Clin. Microbiol. 30: 255-258.

Eisenbach, K.D., D. Cave, J.11. Bates, and J.T. Crawford. 1990. Polymerase chain reaction amplification of a repetitive DNA sequence specific for Mycobacterium tuberculosis. J. Infect. Dis. 161: 977-981.

Folgueira, L., R. Delgado, E. Palenque, and A.R. Noriega. 1993. Detection of Mycobacterium tuberculosis DNA in clinical samples by using a simple lysis method and PCR. J. Clin. Microbiol. 31: 1019-1021.

Forbes, B.A. and K. Hicks. 1993. Direct detection of Mycobacteria tuberculosis in respiratory specimens in a clinical laboratory by PCR. J. Clin. Microbiol. 31: 1688-1694.

Fries, J.W.U., R.J. Patel, W.F. Piessens, and D.F. Wirth. 1991. Detection of untreated mycobacreia by using PCR and specific DNA probes. J. Clin. Microbiol. 29: 1744-1747.

- Hermans, P.W.M., A. R.J. Schuitema, D. van Soolingen, C.P.H.J. Verstynen, E.M. Bik, J.E.R. Thole, A.H.J. Kolk and J.D.A. van Embden. 1990. Specific detection of Mycobacterium tuberculosis complex strains by PCR. J. Clin. Microbiol. 28: 1204-1213
- Imaeda, T. 1985. Deoxyribonucleic acid relatedness among selected strains of Mycobacterium tuberculosis, M. bovis, M. bovis BCG, M. microti, and M. africanum. Int. J. Syst. Bacteriol. 35: 147-150.

5

10

15

20

25

35

- Jonas, J. Clin. Microbiol., M.J. Alden, and J.l. Curry. 1993. Detection and Identification of Mycobacteria tuberculosis directly from sputum sediments by amplification of rRNA. J. Clin. Microbiol. 31: 2410-2416.
- Kolk, A.H.I., A.R.J. Schuitema, S. Kuiper, V. van Leeuwen, P.W.M. Hermans, J.D.A. van Embden, and R.A. Hartskeerl. 1992. Detection of Mycobacterium tuberculosis in clinical samples by using PCR and a no,radioactive detection system. J. Clin. Microbiol. 30: 2567-2575.
- 10 Kox, L.F.F., J. van Leeuwen, S. Knijper, H.M. Jansen, and A.H.J. Kelk. 1995. PCR assay based on DNA coding for 16S rRNA for detection and identification of mycobacteria in clinical samples. J. Clin. Microbiol. 33: 3225-3233.
- 15 Kremer, L., A. Baulard, J. Estaquier, O. Poulain-Godefroy, and C. Locht. 1995a. Green fluorescent protein as a new expression marker in mycobacteria. Mol. Microbiol. 17: 913-922.
- Kremer, L., A. Baulard, J. Estaquier, J. Content, A. Capron, and C. Locht. 1995b. Analysis of the Mycobacterium tuberculosis 85A antigen promoter region. J. Bacteriol. 177:642-653.
- Noordhoek, G.T., A.H.J. Kolk, G. Bjune, D. Catty, J.W. Dale, P.E. Fine, P. Godfrey-Paussett, S.-N. Cho, T. Shinnick, S.B. Svenson, S. Wilson, and J.D.A. van Embden. 1994. Sensitivity and specificity of PCR for detection of Mycobacterium tuberculosis: a blind comparison study among seven laboratories. J. Clin. Microbiol. 32: 277-284.
- Parkinson, J.S. and Kofoid, E.C. 1992 Communication modules in bacterial signaling proteins. Annu. Rev. Genet. 26, 71-112
- Pierre, C., D. Lecossier, Y. Boussougnant, D. Bocart, V. Joly, P. Veni. and A. Hance. 1991. Use of a reamplification protocol improves sensitivity of detection of Mycobacterium tuberculosis in clinical samples by amplification of DNA. J. Clin. Microbiol. 29: 712-717.
- Saboor, S.A., N.M. Johnson, and J. McFadden. 1992. Detection of mycobacteria DNA in sarcoidis and tuberculosis with PCR. Lancet 339: 1012-1015.
- Saiki, R.K., D.H. Gelfand, S. stoffel, S.J. Scarf, R. Higuchu, G.T. Horn, K.B. Mullis, and H.A. Erlich. 1988. Primer-directed enzymatic amplification of DNA with a thermostable DNA polymerase. Mol. Cell. Probes 5: 515-219.
 - Sambrook, J., E. F. Fritsch, and T. Maniatis. 1989. Molecular cloning: a laboratory manual, Cold Spring Flarbor, NY.
- Sauton, B. 1912. Sur la nutrition minérale du bacille tuberculeux. C.R. Acad. Sci Paris. 155:860.

Shankhar, S., N. Manjunath, K.K. Mohan, K. Praasad, M. Behari, G.K. Shriniwas, and K. Ahuja. 1991. Rapid diagnosis of tuberculosis meningitis by PCR. Lancet: 5-7.

- Sj'bring, U., M. Mecklenburg, A.B. Andersen, and H. Mij'rner. 1990 PCR for detection of Mycobacterium tuberculosis. J. Bacteriol. 169: 1080-1088.
 - Sudre, P., G. en Dam, and A. Kochi. 1992. Tuberculosis: a global overview of the situation today. Bull. W. H. O. 70: 149-159.
- Telenti, A., F. Marchesi, M. Balz, F. Bally, E.C. Bottger, and T. Bodmer. 1993.
 Rapid identification of mycobacteria to the species level by polymerase chain reaction and restriction enzyme analysis. J. Clin. Microbiol. 31: 175-178.
- van Soolingen, D., P.E.W. de Haas, P.W.M. Hermans, P.M.A. Groenen, and J.D.A. van Embden. 1993. Comparison of various repetitive DNA elements as genetic markers for strain differentiation and epidemiology of Mycobacterium tuberculosis. J. Clin. Microbiol. 31: 1987-1995.
- van Soolingen, D., P.E.W. de Haas, J. Haagsma, T. Eger, P.W.M. Hermans, V. Ritacco, A. Alito, and J.D.A. van Embden. 1994. Use of various genetic markers in differentiation of Mycobacterium bovis from animals and humans and for studying epidemiology of bovine tuberculosis. J. Clin. Microbiol. 32: 2425-2433.
- Wren, B.W., Colby, S.M., Cubberley, R.R. and Pallen, M.J. 1992 Degenerate PCR primers for the amplification of fragments from genes encoding response regulators from a range of pathogenic bacteria FEMS Lett. 99, 287-292

REVENDICATIONS

- 1. Fragment d'acides nucléiques spécifique de mycobactéries appartenant au complexe *M. tuberculosis*, comprenant un enchainement de nucléotides choisi parmi la séquence SEQ ID NO 1, la séquence SEQ ID NO 2, leurs séquences complémentaires ou les séquences d'acides nucléiques capables de s'hybrider à l'une des séquences précédentes dans des conditions de stringence adéquates.
- 2. Fragment d'acides nucléiques spécifique du complexe M. tuberculosis, comprenant un enchainement de nucléotides choisi parmi la séquence SEQ ID NO 1, sa séquence complémentaire ou les séquences d'acides nucléiques capables de s'hybrider à l'une des séquences précédentes dans des conditions de stringence adéquates.
 - 3. Fragment d'acides nucléiques spécifique de membres du complexe *M. tuberculosis* différents du BCG comprenant un enchainement de nucléotides choisi parmi la séquence SEQ ID NO 2, sa séquence complémentaire ou les séquences d'acides nucléiques capables de s'hybrider à l'une des séquences précédentes dans des conditions de stringence adéquates.
 - 4. Vecteur de clonage et/ou d'expression contenant une séquence d'acides nucléiques selon la revendication 1.
 - 5. Vecteur selon la revendication 4, caractérisé en ce qu'il s'agit du plasmide pRegX3Bcl ou PRegX3Mtl respectivement déposés à la CNCM sous les numéros I-1765 et I-1766.
- 6. Sonde nucléotidique ou amorce nucléotidique caractérisée en ce qu'elle hybride spécifiquement avec l'une quelconque des séquences selon la revendication 1, les séquences d'ARN correspondantes ou les gènes correspondants.

5

20

- 7. Sonde nucléotidique selon la revendication 6, comprenant 24 nucléotides consécutifs choisis parmi les séquences d'acides nucléiques selon la revendication 1.
- 8. Sonde nucléotidique selon la revendication 6, caractérisée en ce qu'elle comprend la séquence SEQ ID Nº1 ou son brin complémentaire.
 - 9. Sonde nucléotidique selon la revendication 6, caractérisée en ce qu'elle comprend deux séquences SEQ ID N° 1 successives, suivies d'une séquence SEQ ID N° 2.
 - 10. Sonde nucléotidique pour la détection de séquences d'acides nucléiques spécifiques de membres du complexe *M. tuberculosis* différents du BCG, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une séquence correspondant à la région de la séquence SEQ ID N° 2 encadrant le codon GAG aux positions 40 à 42 ou de son brin complémentaire.
 - 11. Sonde nucléotidique selon la revendication 10, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une séquence composée de 9 paires de bases en amont et 9 paires de bases en aval du codon GAG aux positions 40 à 42 spécifique de la séquence SEQ ID N° 2.
 - 12. Sonde nucléotidique selon la revendication 10, caractérisée en ce qu'il s'agit de la séquence SEQ ID N° 2 ou de son brin complémentaire.
- 25 13. Sonde nucléotidique selon la revendication 6, caractérisée en ce qu'elle est marquée par la digoxigénine.
 - 14. Amorces nucléotidiques pour l'amplification d'une séquence nucléotidique spécifique de mycobactéries appartenant au complexe *M. tuberculosis*, comprenant des séquences nucléotidiques correspondant aux séquences adjacentes à la région intergénique senX3-regX3, dans les régions 3' de senX3 et 5' de regX3.
 - 15. Amorces selon la revendication 14,

10

15

20

caractérisées en ce qu'elles comprennent 19 nucléotides.

- 16. Amorces selon la revendication 14, caractérisées en ce qu'il s'agit du couple d'amorces 5'GCGCGAGAGCCCGAACTGC3' et 5'GCGCAGCAGAAACGTCAGC3'.
- 17. Utilisation d'une séquence selon la revendication 1, pour la réalisation de sondes nucléoti-diques de diagnostic ou d'amorces nucléotidiques utilisables dans une méthode d'amplification enzymatique.
- 18. Utilisation d'une sonde selon l'une quelconque des revendications 6 à 13 comme outil de détection ou de diagnostic <u>in vitro</u> de souches de mycobactéries appartenant au complexe *M. tuberculosis*.
- 19. Méthode de détection de souches de mycobactéries appartenant au complexe M. tuberculosis dans un échantillon biologique, comprenant les étapes suivantes :
- (i) mise en contact de l'échantillon biologique avec un couple d'amorces selon l'une quelconque des revendications 6, 14 à 16 dans des conditions permettant une hybridation desdites amorces aux acides nucléiques spécifiques de souches de mycobactéries appartenant au complexe M. tuberculosis ;
 - (ii) amplification desdits acides nucléiques;(iii) mise en contact d'une sonde nucléotidi-
- que selon l'une quelconque des revendications 6 à 13 avec ledit échantillon biologique dans des conditions permettant la formation de complexes d'hybridation entre ladite -sonde et les séquences d'acides nucléiques amplifiés;
- (iv) détection des complexes d'hybridation 30 formés.
 - 20. Méthode selon la revendication 19, caractérisée en ce que l'étape (iii) est réalisée avec une sonde nucléotidique selon la revendication 8.
 - 21. Méthode de détection de la présence de

5

10

15

20

membres du complexe *M. tuberculosis* autres que le BCG dans un échantillon biologique selon la revendication 19, caractérisée en ce que l'étape (iii) est réalisée avec une sonde nucléotidique selon la revendication 10.

- 22. Méthode de détection et de diagnostic différentiel du BCG et des autres membres du complexe M. tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisée en ce qu'en réalise une méthode de détection selon la revendication 20 et en ce que l'on recherche parmi les acides nucléiques amplifiés capables de former des complexe d'hybridation, ceux qui sont également capables de former des complexes d'hybridation avec une sonde nucléotidique selon la revendication 10.
- 23. Méthode selon la revendication 21 ou la revendication 22 pour différencier une infection par le BCG d'une infection par une mycobactérie virulente du complexe *M. tuberculosis* chez un sujet immunodéprimé.
- 24. Méthode selon la revendication 23, caractérisée en ce que le sujet immunodéprimé est un sujet infecté par le VIH.
- 25. Méthode pour l'identification de groupes de mycobactéries appartenant au complexe *M. tuberculosis*, caractérisée en ce que :
- on met en contact l'ADN desdites souches

 préalablement extrait avec un couple d'amorces selon
 l'une quelconque des revendications 6, 14 à 16, dans des
 conditions permettant une hybridation spécifique des
 amorces à l'une des séquences selon la revendication 1
 et l'obtention de produits d'amplification, et
- on mesure la longueur des produits d'amplification obtenus.
 - 26. Méthode selon la revendication 25, caractérisée en ce que l'on utilise le couple d'amorces selon la revendication 16.
- 35 27. Trousse pour l'identification <u>in vitro</u> de

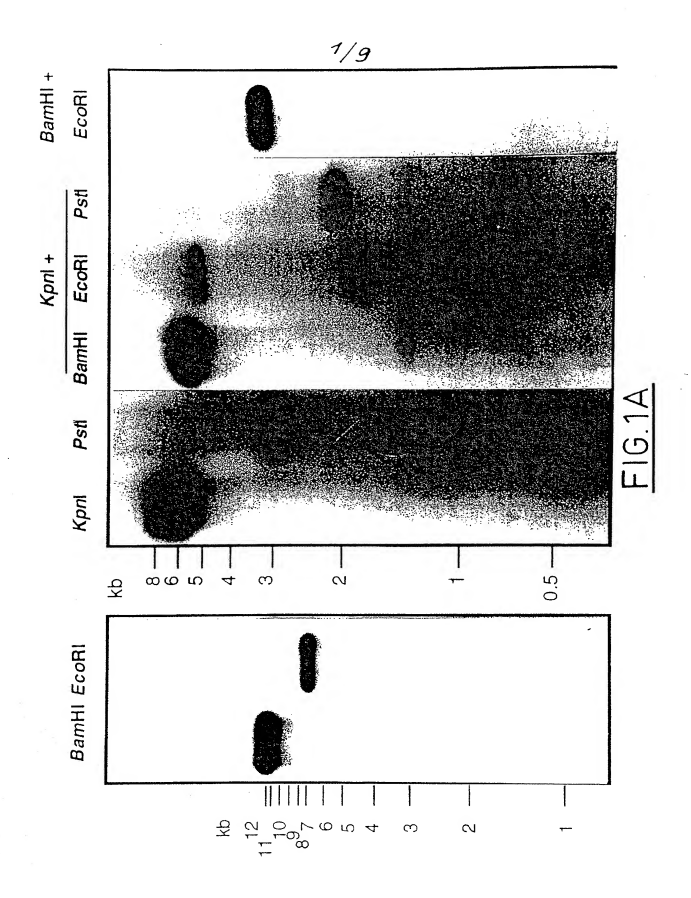
5

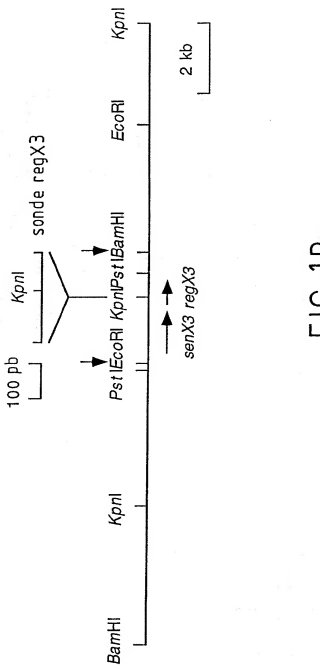
10

15

souches de mycobactéries appartenant au complexe *M.* tuberculosis dans un prélèvement biologique comprenant:

- un couple d'amorces selon l'une quelconque des revendications 6, 14 à 16 ;
- les réactifs nécessaires pour permettre l'amplification des séquences d'acides nucléiques spécifiques de souches appartenant au complexe *M. tuberculosis* à l'aide desdites amorces,
- éventuellement des moyens pour révéler les 10 fragments amplifiés.





		Ι	TTC P	L					TGG		CCG					TGG V		GCG G	GTGG G	55
TAC																CCG G			GCCG R	115
CG(G				_			CAC	CTG	CCG	GCG	GTT	TC(GCG	GCT	GAT	GGT	GTG	CTT	TGGT	175
·GC(TGC				TGT	GAA	.CGG	TAA	.CCG	AAC	CAGC	TGT	GGC	GTA	GTG	TGT	GACT	235
TGT	rcc	GAT	TTT	GGC	CTT	GCC	GCG	CTA	.GGG	CGA	.CGT	TC#	ACCG	GAT	TTG	TAG		TTT	CCTT	295
											-					GGC.	ACT		CGTC	355 <i>20</i>
Ser	ıX3	\rightarrow																		
GG′ <u>G</u>	rgg' G		TGT V											ACA Q		CCA. Q			GGCC A	415 40
ACC T	GGA E	gtg W		GGG. G												CAC T	-		GCCG P	475 60
CT(.CGA. E			CAAA K	535 <i>80</i>
																GGC	CGC	CCG	GCAG	
Е	L	G	L	V	R	D	R	Q	L	D	D	Q	A	W	R	A	A	R	Q	100
			TGG G			CGT(V				CCT L				CAA K			GGC A		GG GT G	655 <i>120</i>
CGI R	ATC: S	CGG G	GCT.	ATC. S	AGT(V	GCA' H	TGG G	GCA H	TGC A	CCG R	GTT L	GC1	GAG S	CGA E	GGA E	AGA D	CCG R	CCG R	GTTC F	715 <i>140</i>
																				775 160
			CAA N					GCT L	CAA K	GAC T	GCC P	CG1	CGG G	TGC A	CAT M	GGC A	TCT L	ACT	CGCC A	835 <i>180</i>

FIG.2

GA	GGC	GCT	GCT	GGC	GTC	GGC	CGA	CGA	CTC	CGA	AAC	CCGI	TCG	GCG	GTT	CGC	CGF	GAA	GGTG	895
E	Α	L	L	A	S	A	D	D	S	Е	Т	V	R	R	F,	A	E	K	V	200
																				955
L	I	E	A	N	R	L	G	D	М	V.	A	E	L	I	E	L	S	R	L	220
CA	GGG	CGC	CGA	GCG	GCT	ACC	CAA	TAT	'GAC	CGA	CGI	CGA	CGT	CGA	TAC	GAI	TGI	GTC	GGAA	1015
Q	G	A	Е	R	L	P	N	М	. Т	D	V	D	V	D	T	I	V	S	E	240
																				1075
																•				260
																				1135
P	S	N	L	R	V	L	G	D	Q	T	L	L	<u>v</u>	T	A	<u>L</u>	<u> </u>	И	<u> </u>	280
																N				
GT'	TTC	CAA	TGC	GAT'	TGC	СТА	TTC	GCC	GCG	CGG	GTC	GCT	GGT	GTC	GAT	CAG	cce	TCG	CCGT	1195
v	s	N	A	I	Α	Y	s	P	R	G	s	L	v	s	I	s	R	R	R	300
CG	cee	ጥርር	מ מ רי	יית מי	്രമ	СВТ	יכפר	CGT	יכאר	ירכא		נכככ	יים ח:	ccc	_{ጉልጥ}	CGC	'GCC	GGA	AGAC	1255
R	G	A	CAA, N	I	E	I	A	V	T	D	R	G	I	G	I	A	P	E	D	320
•	_	• •				_						G1								
																				•
CA	GGA	GCG	GGT	CTT	CGA	ACG	GTT	CTT	CCG	GGG	GGA	CAA	GGC	GCG	CTC	GCG	TGC	CAC	CGGA	1315
Q	E	R	<u>v</u>	F	E	R	F	F	R	G	D	K	А	R	S	R	A	Т	G .	340
					t.															
GG	CAG	CGG	ACT	CGG	GTT	GGC	CAT	CGT	CAA	ACA	CGT	CGC	GGC	TAA'	TCA	CGA	.CGG	CAC	CATC	1375
G	8	G	L	G	Ŀ	A	I	V	K	Н	V	Α	A	N	Н	D	G	T	I	360
		G2																		
CGC	CGT	GTG(SAGO	CAA	ACC	GGG	AAC	CGG	GTC	AAC	GTT	CAC	CTT	GGC'	гст	TCC	GGC	GTT	GATC	1435
R	v	W	s	K	P	G	T	G	s	Т	F	T	L	A	L	P	A	L	I	380
											~~~			~~~		~ ~ m	~~~	cmc	3 3 5 C	1405
GAG	3GC	CTA'	rca(	CGA	CGA	CGA	GCG.	ACC	CGA	GCA	GGC	بان کی۔ ح	AGA	GCC	JGA.	AC1	GCG D	9	AAAC N	1495 <i>400</i>
£	А	I	п	U	U	Ľ	ĸ	٢	E.	Q	A	Τ.	L	Ε.	E.	بد	К	3	.,	400
												TGC	GCC	GAC	GAC	GAT	GCA	GAG	CGTA	1555
R	S	0	R	F.	F.	F.	τ.	S	R	41	0									

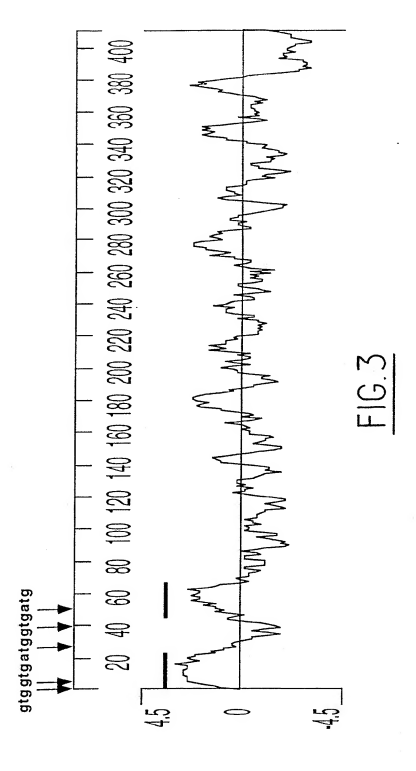
FIG. 2 (suite)

GC	3MI(	SAG	ای د د	عىى	GCA	CCA		GCI	160	GGG	GGM	UAU.	166	CGC	IGA	IGM	CCI	الالك	CCGA	1013
CG	ACG?	ATG	CAG.	AGC	GTA	GCG.	ATG.	AGG	TGG	GGG	CAC	CAC	CCG	CTT	GCG	GGG	GAG.	AGT	GGCG	1675
CT	M	FACO T	S	TGT V	GŤT L	ĠAT' I	TGT V	GGA E	GGA <u>D</u>	CGA E	GGA E	GTC S	GCT L	GGC A	CGA ^r D	TCC P	GCT: L	GAC T	GTTT F	1735 19
CT	CTC	R	CAA	GGA	GGG	CTT'	TGA	GGC	CAC	GGT	GGT	GAC	CGA	TGG	TCC	GGC.	AGC	TCT	CGCC	1795
L	L	R	K	E	G	F	E	A	T	V	V	T	D	G	P	A	A	L	A	<i>39</i>
GA(	GTT(	D	CCG	GGC	CGG	CGC	CGA:	CAT	CGT	CCT	GCT	CGA	TCT	GAT	GCT	GCC'	TGG	GAT	GTCG	1855
	F	D	R	A	G	A	D	I	V	L	L	T	L	M	L	P	G	M	S	<i>59</i>
GGʻ G	TACO T	D D	TGT. V	ATG C		GCA ·Q	GTT L	GCG R	CGC A	TCG R	GTC S	CAG S	CGT V	TCC P	GGT V	GAT	CAT M	GGT V	GACC T	1915 <i>79</i>
GC(	CCG(	GA'	TAG	CGA	GAT	CGA:	CAA	GGT	GGT	CGG	CCT	GGA	GCT	GGG	CGC	TGA	CGA	CTA	CGTG	1975
A	R		S	E	I	D	K	V	V	G	L	E	L	G	A	D	D	Y	V	<i>99</i>
AC	CAA(	GCC(	CTA	TTC	GGC.	ACG	CGA	GTT	GAT	CGC	ACG	CAT	CCG	CGC	GGT	GCT	GCG	CCG	TGGC	2035
T	<u>K</u>	P	Y	S	A	R	E	L	I	A	R	I	R	A	V	L	R	R	G	119
GG(	CGA(	CGA(	CGA	CTC	GGA	GAT	GAG	CGA	TGG	CGT	GCT	GGA	GTC	CGG	GCC	GGT	TCG	CAT	GGAT	2095
G	D	D	D	S	E	M	S	D	G	V	L	E	S	G	P	V	R	M	D	139
GT(	GGA(	GCG(	CCA	TGT	CGT	CTC	GGT	gaa	.CGG	TGA	CAC	CAT	CAC	GCT	GCC	GCT	CAA	gga	GTTC	2155
V	E	R	H	V	V	S	V	n	G	D	T		T	L	P	L	K	E	F	<i>159</i>
GA( D		GCT(	GGA. E	ATA Y	CCT	GAT M	GCG R	CAA N	CAG S	CGG G	GCG R		GTT L	GAC'	TCG R	CGG	ACA. Q		GATC I	2215 179

FIG. 2 (suite)

GΑ	CCG	GGT	'CTG	GGG	TGC	GGA	CTA	CGT	GGG	CGA	CAC	CAA	GAC	GCT	CGA	CGT	CCA	TGT	CAAG	2275
D	R	V	W	G	A	D	Y	V	G	D	Т	K	T	L	D	V	Н	V	K	199
CG R	GCT L	GCG R	CTC S	CAA K	GAT I	CGA E	AGC A	CGA D	CCC P	GGC A	TAA N	CCC P	GGT [.] V	TCA: H	CTT( L	GGT V	GAC T	GGT V	GCGC R	2335 <i>219</i>
GG G	GCT L	GGG G	CTA Y	CAA. K	ACT L	CGA E	.GGG G	СТА 22		GAC	GCĊ	GAC.	AAC(	CTT	GGC	GAC	TGT	CTG	GTCG	2395
GC	TAC	GGC	CAG'	TGC	CAT	CGC	CAT	GAT(	GGA	CAG	CTG	CGG	GTT(	CAC'	rtčo	CGG	GCA	GCT	GGGC	2455
AG	GAT	CGA	GGC	GTC	GGC.	AAC	CCA	CAC	GCC	CTC	GAC	GCC	GCG	CAG	CCG	GCC	CGT	CGC	GTCG	2515
AC	CGG.	ACA	AAG	CTG	CTC	GTC	GGC	GCC	GGC	GGC	CGC	GGT	GCC	CGT	CGG	ATG	GAA	GGC	GGCC	2575
AG	GTG	CAG	GCT'	rcT(	GGG	GTT	GGC	TCG	GCG	CAG	CAC	ATC	CTG	CAG	CTC	GGG	CAG	GGA	CCGC	2635
AT	CGG'	TGG	GGC	GCC	GGG	GAT	ACC	GGT	CAG	CAC	CTC	CAC	CGC	GCC	GCC	GGC.	AAA	GAA	CAGC	2695
CG	GCC.	AAT	GGC	CTG	CAG	CGC	GAC	CCG	TAG	CTT	GGC	GAT	CTC	ACC:	rggi	4GC	TAT	GTC	ATAG	2755
CG	CAC	CAC	CGT	CTC	GCC	GCG	CAC	CGA	CCG	CAC	CGT	GCÇ	GAC	GCC	CCG	ATC	GGC	CAC	CATC	2815
GC	CCC	GAA	TGT'	rgc	GAT	CTG	CGG	CGC	CCG	GTC	GAG	CCA	GCG	GAG	CAG	CTC	GGC	CCC	GTAG	2875
СС	GGG	GAA	GAC	CAT	CGA	ccc	CAT	GCC	CGG	CGG	TGT	GGA	GGT(	GGC	CTC	GAT	CAG	CAĆ	GCCG	2935
TC	GGA'	TTC	GTG	AAA	CTC	GTG	AAC	CGC	CGC	GCT	CTG	CAG	CAC	ccc	GCG	CCA	CGC	GAA	GACG	2995
TC	GTC	GTC	GAA(	GAG	CCC	GGC	CAG	CAT	AGT	TGC	CGG	GTG	CAG	CGC	AAG	STT	GTG	GCC	CAGT	3055
CG	CGG'	TGC	CCA	CCA	AGA	CCG	CTG	CGC	CGC.	AAC	AGC	CCT	GGC	GTC'	rcc	GTC	GCA	CCG	GCGG	3115
CG.	ACG/	ACG	ACC	GCG'	rcg	GCC	AGC	ACG'	TCG.	AGT	GTG	GTG	CCG'	rcg	GCC	CGG	CGG	GCT	CGCA	3175
CG	CCA'	TAG	GCC	CGC	CCG	GCG	CGG	TGC	AGG.	ATC	С 3	208								

FIG.2
(suite)



## 8/9

#### A. BCG

GCT GAG CCG ATG ACC TGC GCC GAC GAC GAT GCA GAG CGT AGC GAT M T C A D D D A E R S D senX3 GAG GTG GGG GCA CCA CCC GCT TGC GGG GGA GAG TGG CGC TGA TGA E V G A P P A C G G E W R CCT GCG CCG ACG ACG ATG CAG AGC GTA GCG ATG AGG TGG GGG CAC C A D D D Α E R CAC CCG CTT GCG GGG GAG AGT GGC GCT GAT GAC CAG TGT V —► regX3 S M T С Α

#### B. Mycobacterium tuberculosis

GCT GAG CCG ATG ACC TGC GCC GAC GAC GAT GCA GAG CGT AGC GAT M T C A D D D A E R S D senX3 GAG GTG GGG GCA CCA CCC GCT TGC GGG GGA GAG TGG CGC TGA TGA E V G A P P A C G G E W R * CCT GCG CCG ACG ACG ATG CAG AGC GTA GCG ATG AGG TGG GGG CAC D D D A E R S D Α CAC CCG CTT GCG GGG GAG AGT GGC GCT GAT GAC CTG CGC CGA CGA C R CGA TGC AGA GCG TAG CGA TGA GGA GGA GTG GCG CTG ATG ACC AGT M T S  $\longrightarrow$  regX3 E E D E S R

# F I G. 4

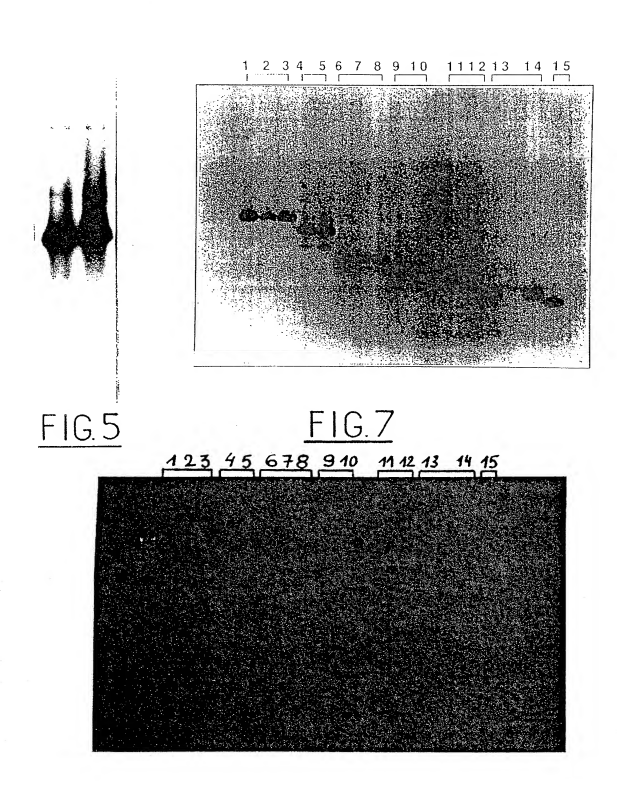


FIG.6

### REPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL

#### RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE

2752425 N° d'enregistrement national

de la PROPRIETE INDUSTRIELLE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche FA 531895 FR 9610277

	JMENTS CONSIDERES COMME Citation du document avec indication, en cas	concernées de la demande		
atégorie	des parties pertinentes		examinée	
Y	DATABASE EMBL: ENTRY MTCY130 Accession number Z73902, 29 M MURPHY L. AND HARRIS D.: XP002027729 * nt. 34847 / 34895 * * abrégé * & PROC. NATL. ACAD. SCI. USA, vol. 93, Avril 1996, pages 3132-3137, PHILIPP ET AL.: "An integrat genome of the tubercle bacill	ed map of the	1-4 6,7,13, 17-19,27	
	Mycobacterium tuberculosis H3 comparison with Mycobacterium	7Rv, and leprae"	-	
K	DATABASE EMBL: ENTRY MTCY02B Accession number Z75555, 30 J MURPHY L. AND HARRIS D.: XP002027730		1-4	
<b>Y</b>	* nt. 3052 / 3100 *  * abrégé * & PROC. NATL. ACAD. SCI. USA, vol. 93, Avril 1996, pages 3132-3137, PHILIPP ET AL.: "An integrat genome of the tubercle bacill Mycobacterium tuberculosis H3 comparison with Mycobacterium	ed map of the us, 7Rv, and	6,7,13, 17-19,27	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL.6) C12N C12Q C07K
Y A	WO 90 10085 A (COGENT LTD) 7 1990 * abrégé * * page 1 - page 9 * * page 15, ligne 27 - page 16 * page 23, ligne 17 - page 29 * revendications *	, ligne 11 *	6,7,13, 17-19,27 10,21-24	
		ement de la recherche Mars 1997	Mace	Examinateur Chia, G
X: part Y: part autr	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES  iculièrement pertinent à lui seul iculièrement pertinent en combinaison avec un re document de la même catégorie inent à l'encontre d'au moins une revendication	T : théorie ou principe E : document de breve	à la base de l'i t bénéficiant d'i et quì n'a été pi ne date postérie nde	nvention une date antérieure ublié qu'à cette date

## REPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL

#### RAPPORT DE RECHERCHE **PRELIMINAIRE**

2752425 Nº d'enregistrement national

de la PROPRIETE INDUSTRIELLE

établi sur la hase des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche

FA 531895 FR 9610277

Catégorie	Citation du document avec indication, en c des parties pertinentes	as de besoin.	oncernées e la demande caminée	
A	JOURNAL OF CELLULAR BIOCHEMI vol. 19B, 5 Février 1995 - 1 page 79 XP002027728 SUPPLY P. AND LOCHT C.: "Cl complete two-component regul of Mycobacterium bovis BCG"	15 Mars 1995, loning of a		
D,A	FEMS MICROBIOLOGY LETTERS, vol. 99, no. 2+3, 1 Décembre pages 287-291, XP000647546 WREN ET AL.: "Degenerate PC the amplification of fragmer encoding response regulators of pathogenic bacteria"	CR primers for lits from genes		
				DOMAINES TECHNIQUE: RECHERCHES (Int.CL.6)
		÷		
		èvement de la recherche Mars 1997	Mac	Examinateur Chia, G
X : part Y : part	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES  iculièrement pertinent à lui seul  iculièrement pertinent en combinaison avec un  e document de la même catégorie inent à l'encontre d'au moins une revendication	T : théorie ou principe à E : document de brevet à la date de dépôt et de dépôt ou qu'à un D : cité dans la demand L : cité pour d'autres ra	běnéficiant d'u t qui n'a été pr e date postérie e	nvention me date antérieure ublié qu'à cette date ure.